Metallocen catalysts with I wis acids and aluminum alkyls.

Patent Number:

₱ EP0427697, A3, B1

Publication date:

1991-05-15

Inventor(s):

EWEN JOHN A (US); ELDER MICHAEL J (US)

Applicant(s)::

FINA TECHNOLOGY (US)

Requested

Patent:

³ JP3179005

Application

Number:

EP19900870176 19901009

Priority Number

(s):

US19890419057 19891010

IPC

Classification:

C08F4/602 ; C08F4/606 ; C08F10/00

50.01

EC Classification: C08F10/06, C08F10/00

Equivalents:

CA2027145, CN1033859B, CN1034125B, CN1051684, CN1109474, DE69026907D,

DE69026907T, ES2087145T, JP3088012B2, KR196614

Abstract

This invention is for a catalyst system comprising a neutral metallocene compound, an aluminum alkyl and a Lewis acid. The Lewis acid must be of sufficient acidity to ionize a neutral metallocene compound to form a cationic metallocene catalyst. The ligands of the Lewis acid should not be reactive with the metallocene cation. Any metallocene catalyst compound having two cyclopentadienyl rings attached to a transition metal would be useful in this invention. The invention is also for the process of using the catalyst system in polymerization of olefins. The metallocene is contacted with the Lewis acid. The aluminum alkyl is contacted with the olefin. The two mixtures are contacted with each other under polymerization conditions.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑲ 日本国特許庁(jP)

⑩ 特許出顧公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-179005

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)8月5日

C 08 F 10/00

MFG

8619-4H 8016-4 J

ンレツジ 706

未請求 請求項の数 3 (全10頁) 審査請求

60発明の名称

メタロセン触媒

願 平2-273135 の特

願 平2(1990)10月11日 2000

優先権主張

@1989年10月10日@米国(US)@419057

@発 明 者

ジョン・ユーエン

アメリカ合衆国テキサス州77058ヒユーストン・ケンウツ ドアペニュー 16615

79発 明

マイケル・ジエイ・エ

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウツド・ストー

ルダー

題 の出

フイナ・テクノロジ ー・インコーポレーテ

ッド

弁理士 小田島 平吉 個代 理 人

1. 発明の名称

メタロセン放媒

- 2. 特許請求の範囲
 - 1.a)中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニクムアルキルが一般

APR.

{式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと も1つのRはアルキルである〕

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp₂MRp

[式中、 C pはシクロペンタジエニル又は置 換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、M は第 E 、Ⅳ、7 又 は¶族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化し てカチオン性メタロセン化合物を生皮するのに十 分な酸性皮のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、触媒系。

- 2. a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と混 合し、そして
- b) イオン化イオン性化合物及び中性メタ ロセン化合物間で接触させる。

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体 が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置 換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同

待閒平3-179005 (2)

ーでも異なってもよく、Mは部皿、FV、 V又 はTI 換の金属であり、R はヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 R は同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある}

のものである、触媒の製造法。

- 3. a) アルミニウムアルキルをオレフインと 混合し、
 - b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、
 - c) メタロセンールイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

AQR,

「式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと

要するに本発明は中性メクロセン化合物、アルミニウム及びルイス酸を含んでなる放媒系に関する。ルイス酸は中性メクロセン化合物をイオン化のサイン性メクロセン放媒を生成するのに十分な酸性度のものでなければならない。ルイス酸の配位子はメタロセンのカチオンと反応すべきでない。通路をもついずれのメクロセン放媒化合物も本発明において有用である。

更に本発明は政然媒系をオレフインの重合に用いる方法に関する。メタロセンをルイス限と接触させる。アルミニウムアルキルをオレフインと接触させる。この2つの混合物を重合条件下に接触せしめる。

メタロセン化合物の、オレフインの重合触媒としての使用は公知である。独国特許だい 2.60 8.863 号は、ピス (シクロペンタジエニル) チタニウムジアルキル、アルミニウムトリアルキル及び水からなるエチレンの重合用の触媒系を閉示している。独国特許第 2.608.993 号は、

.も1つのRはアルキルである♪ のものであり、

中性メケロセン化合物が一般式

Cp,MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第四、IV、V又はYI族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である1

のものである、オレフインの重合法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般に改良された触媒系及びこの改 良された触媒系の使用法に関し、そして特にメタ ロセン化合物の、ルイス敵及びアルミニウムアル キルとの触媒系及びこの改良された触媒系のオレ フィン、主にプロピレンの重合に対する使用法に 関する。

一般式

(シクロペンタジエニル)nZrY .-.

[式中、YはRiCHiAIRi、CHiCHiAIRi及びCHiCHiACHiAiri)iを表わし、但し Rはアルキル又はメクロアルキルを示し、そ してnは1~4の数である]

のジルコニウムメタロセンからなるエチレン重合 触媒系を開示している。このメタロセン触媒はア ルミニウムトリアルキル共触媒及び水と組合せて 使用される。

エチレン及び他のαーオレフインの共重合におけるメタロセンの、放媒としての使用も技術的に公知である。カミンスキー(Kaminsky)らの米国特許第4.542.199号は、オレフインの重合法、特にポリエチレン及びエチレンと他のαーオレフィンの共重合体の製造法を閉示でいる。この聞示された放媒系は、式

(シクロペンタジエニル), MeR Hag

[式中、Rはハロゲン、シクロベンタジエニル又はC,~C,アルキル基であり、Meは選

移金属、特にジルコニウムであり、そしてH _agはハロゲン、特に塩素である]

の触媒を含む。また触媒系は線状分子に対してA & *O R * (A & (R) - O)n及び/又は環式分子に対して (A & (R) - O) ***を有するアルモキサンも含む。ここにnは数 4 ~ 2 0 であり、また R はメチル又はエチル基である。阿様の触媒系は米国特許第 4 ** 4 0 4 ** 3 4 4 号にも関示されている。

米国特許 4・5 3 0・9 1 4 号は、エチレンの、広い分子量分布及び特にパイオモーダル又はマルチモーダルな分子量を分布を有するポリエチレンへの重合に対する触媒系を関示している。 この触 虚系は少くとも 2 つの異なるメタロセンとアルモキサンとからなる。この特許は環を立体硬度性にするのに役立つ構かけで 2 つのシクロペンタジフェル環をつないだメタロセンを関示している。

ョーロッパ特許第185.918号はオレフインの連合のための立体硬直性のキラルなジルコニウムメタロセン触媒を開示している。この明細書は、ハフニウムがジルコニウムに代替でき、有用

しかしながらエチレン値かけのチタンインデニルジアステレオマーのメソ・アキラル形及びアキラルなジルコノセン誘導体は純粋にアタクチック構造のポリプロピレンを生成する。

MAOはメタロセンを活性化させ、次いでこれがボーオレフインの重合を促進しうるようになる。他のアルミニウムの有機金属化合物例えばトリメチルアルミニウム(TMA)又はジメチルアルミニウムハライドはそれ自体重合を促進しないことが知られている。アルミニウムアルキルもジメチルアルミニウムハライドも単独では活性な共放線でない。

TMA及びジメチルアルミニウムフルオリド (DMF) の組合せ物はMAOの代りの共放線として有効なことが示された。DMFはルイス酸である。そのような組合せ物は、「プロペンのアイソタクチック或合:メチルアルモキサンを含まない第4 抜メタロセンに基づく均一触媒」、A、ザンベリ (Zambelli)、P. ロンゴ (Longo) 及びA・グラッシ (Grassi)、マクロモレキユールズ (M

な 重合体生成物を製造するために使用できることを示していない。シクロペンタジェニル 基間の機かけは炭素数 1 ~ 4 の線状炭化水素又は炭素数 3 ~ 6 の環状炭化水素であると関示されている。

オレフインの食合は主にチーグラー・ナッタ触媒を使用する。チーグラー・ナッタ触媒の1つの種類はメチルアルミノキサン(MAO)を共触媒として含む第17族のメタロセン化合物である。

チタン又はジルコニウムメタロセン触媒及びアルモキサン共触媒を用いるアイソタクチックポリプロピレンの製造系は、「可溶性の第4B皮メタロセン/メチルアルモキサン触媒を用いるプロピンの食品における立体化学的制御の構造」、「10人の大人・ソク(Am. Chem. Soc.)、「10人の大人・ソク(Am. Chem. Soc.)、「10人の大人・リクの大人・リックを表示している。

acromolecules)、22、2186~2189(I 989)に報告されている。TMA/DMFで及 びMAOで製造される重合体の立体化学的構造は 非常に類似している。しかしながらTMA/DM Fに対して得られる重合収率はMAOに対して得 られるものよりも実質的に低い。

塩化マグネシウムを含むメタロセン化合物は、エレチンを重合させるのに有効であるビス(シクロペンタジエニル)トリウムジメチルを含む触媒系を形成する。そのような組合せ物は、「〔(CH3)*表面化学と触媒作用。MgCa*上での表面アルキル化とエチレン挿入/重合の直接的なNMRの分光学的観察」、D.へッデイン(Heddin)及びT.J.マークス(Marks)、J.アム・ケム・ソク(An. Chem. Soc.)、110(5)、1988に報告されている。1つのメチル基はシクロペタンジエニル化合物が引き抜かれ、カチオンが生成する。このメチル基はマグネシウムと配位してマグネシウムアニオンを生成する。塩化マグネシウムはルイス酸である。

特朗平3-179005 (4)

メタロセン無難は指提利贷えばメチルアルミノ キサンの存在下において毎に対して敏感である。 重合はカチオンを高濃度で必要とし、しばしばと めどもない反応として終り或いは重合体を全然生 成しない。

触媒をルイス酸と接触せらめる。アルミニウム アルキルをオレフインと接触させる。この2つの 混合物を重合条件下に互いに接触させる。

本発明は、メタロセン放媒、ルイス微及びアル

ラヒドロインテニル)ジルコニウムジメチル又は エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチ ルであり、最も好ましくはエチレンピス (インデ ニル) ジルコニウムジメチルである。

本発明に有用なルイス酸は、電子対を受容しうる且づ中性メタロセンをイオン化してカチオン性メタロセン触媒を生成するのに十分な酸性度を有するいずれかの物質である。更にルイス酸の配位子はメタロセンカチオンと反応することができない。最も好ましくはルイス酸はトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンである。

アルミニウムアルキルは一般式

AGR.

[式中、Rはハロゲン、酸末、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである]

のものである。好ましくはアルミニウムアルギル はトリメチルアルミニウム (TMA) 又はトリエ チルアルミニウム (TMA4) である。最も好ま

メタロセン触媒は一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は配換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第四、Ⅳ、V又は刃族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4で

のものである。Mは好ましくは第17 族の金属、例えばチタン、ジルコニウム又はハフニウム、最も好ましくはジルコニウムである。Rは好ましくは世来数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール又はアリールアルキルである。Rは最も好ましくは世来数6までのアルキル又は炭素数10までのアリールである。メタロセンの中性誘導体は好ましくはエチレンビス(テト

しくは、アルミニウムアルキルはトリエチルアル ミニウムである。

本発明の実施においては、アルミニウムアルキルをオレフィンと混合する。ルイス酸を無価性治 媒に溶解し又はスラリーにする。中性メタロセイス 放理を物と放棄に溶解する。このの混混に を放棄している。メクロセン・ルイス酸・アルキルのモル比は 0・0 l : l : 0・1~5 : l : 3 5 0、好ましくは 0・5 : l : 0・5~4 : l : 2 5 であり、最もの・0 2 : l : 1 及び無 価性溶媒中スラリーとなるルイス酸の場合 0・0 1 : l : 1 である。

オレフインの重合は、オレフインのメタロセン 放戦での重合に対して公知の方法、例えばパルク、 スラリー又は気相重合によって行なわれる。ポリ プロピレンの場合、重合温度は-80~150℃、 好ましくは25~90℃、最も好ましくは50~ 80℃の範囲である。

次の触媒系を、アルミニウムアルキルの添加及び無抵加で、またルイス機の添加及び無抵加で評価した:

- 1 . iPr(Cp-1-Flu)ZrMez/F15/ TEAI(TMA)
- 2. iPr(Cp-1-Flu)ZrMe,/MgCls/ TEA1
- 3 . E t(I nd); Z rMe; / F -15 / T E A I
- 4. Et(Ind), ZrMe, / MgCl: / TEAI

Et(Ind): ZrMe:はエチレンピス (インデニル) ジルコニウム放鉄、IPr(Cp-1-Flu)Zr Me:はイソプロピリデン (シクロペンタジエニルー 1-フルオレニル) ジルコニウムジメチル及びF 15はトリス (ペンタフルオルフエニル) ポロン である。

アルミニウム及びルイス酸の組合せは、再現性 のある、制御しうる、高効率の重合に対して必要 であることがわかった。

本発明を一般的に記述してきたが、次の実施例

た。結果を第1丧に示す。

突施例E

トリエチルアルミニウム(TEAs) 0.33 モルをトルネン5mgに溶解し、ジッパークレーブ 反応器に添加した。反応器の温度を70℃に設定 し、プロピレン1.02を反応器に添加した。混 合物を1200rpmで15分間批拌した。

トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン78. 6mgをトルエン5ccに溶解して無色の溶液とした。 iPr(Cp-1-Flu)ZrMe: 60mgをトルエン10ccに 溶解して黄色の溶液とした。2つの溶液を一緒に 混合して赤色の溶液を得、これを室温で5分間混合した。

触媒配合物を50mgのステンレス鋼製ポンペに 鉱加した。プロピレン200mgをポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間批拌した。反応器の温度は90℃まで 上昇した。未反応のプロピレンを反応器から放出 させ、反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に 乾燥した。 は本発明の特別な具体例として及びその実施及び 利点を例示するために提示される。実施例は例示 であり、本明報書又は特許請求の範囲をいずれに も限定することを意図しないということが理解さ れる。

奥施例 1

トリエチルアルミニウム(TEAs) 0・1 6 モルをトルエン 5 mgに溶解し、2g のジッパーク レーブ(Zipperclave)反応器にN: 5 psig下に添加した。反応器の温度を70℃に設定し、プロピレン1g をポンプで反応器に送入した。混合物を10分間1200rpmで批拌した。

iPr(Cp-1-Flu)2rNe: 3 5 mgをトルエン 1 0 mgに 溶解した。触媒を、一端にポールパルブを備えた 4 0 mgのステンレス鋼製ポンペに添加したるプロピレン 4 0 0 mgをポンプによりポンペを通してる で必要に送入した。反応器の温度は 7 0 でのままであった。反応器の内容物を 3 0 分間提辞した。 重合の終りに、反応器を冷却し、未反応のプロピレンを反応器から放出させた。反応生成物はなかつ

この重合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差掃変熱量計(DCS)によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー (GPC)を用いて計算した。結果を第1次に 示す。

奥施例 II

トリエチルアルミニウム (TEAa) 0.33 ミリモル、トリス (ペンタフルオロフエニル) ポロン 2 7 mg及び iPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 2 0 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間提供した。結果を第1表に示す。

実施例Ⅳ

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0 - 1 6 ミリモル、トリス(ベンタフルオロフエニル)ポロン 4 6 m2及び iPr(Cp-1-Flu)2rNe。 1 5 m2を用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間批拌した。結果を第 I 表に示す。

実施例₹

トリエチルアルミニウム(TEAS) 0 . 1 0 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ボ

特周平3-179005 (6)

ロン46mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrMe。 35mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間提供した。結果を第1次に示す。

実施例 70

トリエチルアルミニウム (TEA4) 0.16 ミリモル、トリス (ベンタフルオロフエニル) ボロン 46mg及びiPr(Cp-1-Flu)2rNe。 35mgを用いて実施例 1の方法を構返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例程

トリエチルアルミニウム(TEAA) 0.33
モル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン46m9及びiPr(Cp-1-Fin)ZrNe。 35mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間批拌した。未反応のプロピレンを反応器から放出させた。生成物は存在しなかつた。結果を第1法に示す。

安施例证

トリエチルアルミニウム(TEA&) 0 . 1 6 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポ

この宣合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差得查測量計 (DCS) によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー (GPC) を用いて計算した。結果を第1次に 示す。

实施例X

プロピレン 1 8 をジッパークレーブ反応器に能加した。反応器の設度を 7 0 ℃に設定した。トリス (ベンタフルオロフェニル) ポロン 7 8 . 6 mg をトルエン 5 ccに静鮮した。 Et(ind),2rNc。 5 8 mgをトルエン 1 8 ccに静解した。 この 2 つの静液を変温で 5 分間一緒に混合した。

放媒配合物を50mgのステンレス鋼製ポンペに 添加した。プロピレン200mgをポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の温度を 70℃に維持し、反応器の内容物を15分間攪拌 した。未反応のプロピレンを反応器から放出させ た。反応生成物は存在しなかつた。結果を第1表 に示す。 ロン46mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 35mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間提辞した。結果を第Ⅰ表に示す。

突旋供区

トリエチルアルミニウム(TEA2)0・16 モルをトルエン5m2に治解し、2gのジッパークレープ(Zipperclave)反応器にNg 5psig下に抵加した。反応器の温度を60℃に設定し、プロピレン1gをポンプで反応器に送入した。温合物を10分間1200rpmで批拌した。

HgCL: 86 mgをトルエン5 cc中でスラリーにした。iPr(Cp-1-Flu)ZrHe。 18 mgを、このNgCL: スラリー中に管で導入した。次いで混合物を12 時間批弁して略集色の整調液を得た。

放線混合物を50m4のステンレス鋼製ポンペに 低加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間燃料した。未反応のプロピレンを反応 器から放出させ、反応生皮物を希HG&メタノー ル溶液で洗浄し、真空炉中で乾燥した。

トリエチルアルミニウム(TEA&) 0.33 ミリモルを配位しない無謀 5 m2に溶解し、ジッパークレープ反応器に抵加した。反応器の設定温度を70℃にし、プロピレン1gを反応器に抵加した。この混合物を1200rpmで10分類復祥した。

トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン78. 6mgをトルエン5ccに溶解して無色の溶液とした。 Et(Ind)。ZrNe。 58mgをトルエン I 0ccに溶解 して決賞色の溶液とした。2つの溶液を一緒に混合して透明な精賞色の溶液を得、これを室温で5 分間混合した。

無線混合物を50mmのステンレス頻製ポンペに 能加した。プロピレン200mmをポンプによりポ ンペを進して反応器に送入した。反応器の温度は 95℃まで上昇し、反応器の内容物を6分間提辞 した。宋反応のプロピレンを反応器から放出させ、 反応生成物をフセトンで洗浄し、真空下に乾燥し

このポリプロピレン反応生成物体を融点及び分

特開平3-179005(ア)

子量に関して分析した。融点は示差掃査熱量計 (DCS) によつた。分子量はゲル・パーミエー ション・クロマトグラフィー (GPC) を用いて 計算した。結果を第1表に示す。

宇旅例耳

TEA4 0.86ミリモル、トリス(ペンタフ ルオロラエニル)ポロン27mg及びEt(Ind):ZrNe: 20mgを用いて実施例立の方法を繰返した。反応 器の内容物を22分間批拌した。結果を第1歳に 示す。

突旋例ⅩⅢ

TEAA 0.66ミリモル、トリス(ベンタフル オロフエニル)ポロン2.5mg及びEt(Ind),ZrNe, 2.5 mgを用いて実施例Ⅱの方法を繰返した。反 応器の内容物を30分間脱掉した。結果を第1表 に示す。

実施例 X Ⅳ

TEAR 0.66ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン102mg及びEt(Ind):ZrHe: 2.5 mgを用いて実施例Ⅱの方法を繰返した。反

担化マグネシウム352mg、Et(Ind),2rNo: 1 Q m2、TEA a O . 6 6 ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例豆の方法を繰返した。 結果 を第1喪に示す。

安施例XI

塩化マグネシウム124mg、Et(Ind),ZrNe, 4 0 mg、TEAR 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例はの方法を繰返した。結果 を第1表に示す。

実験	触媒	ルイス酸	アルミニウム アルキル	反龙時間
番号	μ モル (B9)	# ₹ A (m9)	ミリモル	
1.	iPr(Fin)(Cp)Zr¥e ₂ 89.8(35)	B(C ₄ F ₄) ₃	TEA1 0.16	30
2.	153(60)	153(78-6)	0.33	30
3.	51.2(20)	52.73(27)	0.33	30
4.	38-4(15)	89.8(46)	0.16	30
5.	89.5(35)	89.8(46)	0.10	30
6.	89.5(35)	89.8(46)	0.16	30
7.	89.5(35)	89-8(46)	0.33	30
8.	89.5(35)	89-8(46)	TMA 0.16	30
		N9C4.	TEAL	

広器の内容物を30分間撹拌した。 結果を第1表 に示す。

実施例 ₹ ₹

TEAR 0.66ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン154mg及びEt(Ind),ZrHo, 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反 応告の内容物を30分間提拌した。 結果を第1表 に示す。

突施例 ※ Ⅵ

TEA4 0.66ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン308mg及びEt(Ind),2rNe, 2.5 mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反 応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表 に示す。

実施例 X 证

塩化マグネシウム352mg、Et(Ind):ZrNe: 4 0 mg、TEA4 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例耳の方法を繰返した。 結果 を第1表に示す。

安蓝例 X VII

9.	45(18)	900(86)		0.66	30
	Et(Ind), ZeMe,	RCC	aFa)		
	154(58)		(78.6)	0	35
10-	154(58)	194	(10.0)	Ū	•
11-	154(58)	154(78.6)		0.33	6
12.	53(20)	53(27)		0.66	22
					30
13.	6.6(2.5)	6.6(2.5)		0.33	30
	2 2/2 53		×109	0.66	30
14-	6.6(2.5)	200(102)		0.00	50
15.	6.6(2.5)	300(154)		.2.66	30
13.	0.0(2.0)	-			
16.	6.6(2.5)	600(308)		0.66	30
10.	0-000-07				
Et(Ind)Zr#s:		M9C4.		TEA1	
17.			0(352)	0.66	30
1	100(10)	•••			
18.	27(10)	3700(352)		0.66	30
19.	106(40)	1300(124)		0.66	30
•••					
		权量	数点	分子量	分子是
突擊		W =	*C	× 1000	分布
香气	<u> </u>			<u> ~ 1000</u>	73 -10
	70	0	_	_	_
1.	70	v			
2.	70-	123	- 000	57.6	1.9
4-	, , , ,				
3.	70	7	110	64.3	2.0
4.	70	58			
-					
5.	70	· 5	105	39	2.0
	•				
6.	. 70	168	105	61	1.9

特閒平3-179005 (8)

7.	70	110	123	55	2.0
7.	70	110	125	00	5.5
8.	70	167			
9.	60	6	131	57	2.0
10-	70	0	-	-	-
11.	70	117	113	15	4 - 2
12-	70	70	122	17.5	3.5
13.	70	0			
14-	70	1	127	26	2.8
15.	70	90	130	20	5.1
16.	70	33	129	25	3.7
17.	70	49	133	31	1.9
18.	70	47	130	29	2.4
19.	70	8	130	30	2.0

F 1 5 放媒系の場合、B: Zrのモル比を 1: 1よりかなり大きくすることによって高い効率を 得た。これはより低い効率が一部F 1 5 による不 完全なイオン化によることを示唆する。

明らかに本発明の多くの改変及び変化は上述の 技術を参考にして可能である。それ故に、特許請 求の範囲内において、本発明は本明細書に特に記

> ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化してカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十 分な酸性度のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、放媒系。

- 2. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、 アルケニル、アルキルアリール及びアリールアル キルからなる群から選択されるとドロカルビル基 である上記1の触媒。
- 3. Rが炭素数 6-までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数 1 0 までのアリールである上記 1 の無葉。
- 4. Mがチケン、ジルコニウム及びハフニウム からなる群から選択される第7度の金属である上 記1の放媒。

述したもの以外について実施しうることを理解すべきである。

本発明の特徴及び趣様は以下の透りである:

- 1.a) 中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニウムアルキルが一般 式

ARR,

[式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは向一でも異なってもよく、そして少くと も1つのRはアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置 機シクロペンタジェニルであり、各 Cpは同 ーでも異なってもよく、M は第 E、Ⅳ、▼又 は VI 族の金属であり、 R はヒドリド、ハロゲ

- 5. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレン ピス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイ ソプロピリデン (シクロペンタジエニルー1ーフ ルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群か ら選択される上記4の触媒。
- 6. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記しの放進。
- アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウムである上記6の無線。
- 8. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス酸 及び塩化マグネシウムからなる群から選択される 上記しの触媒。
- タ、ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフェニル) ポロンである上記8の放棄。
 - 1 (). a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と 混合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタロセン化合物間で接触させる。

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体

が一般式

CP,MRP

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は歴 使シクロペンタジエニルであり、各Cpは同 一でも異なってもよく、Mは第四、FV、 V又 はN族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものである、放蝶の製造法。

11. オレフインがプロピレンである上記10 の方法。

12. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択されるヒドロカルビル基である上記10の方法。

13. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第7版の金属である上記10の方法。

AAR,

[式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと も1つのRはアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンクジエニル又は配換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは都可、IV、V又はV族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものである、オレフインの重合法。

19. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数 10 までのアリールである上記18の方法。

14. Mがジルコニウムである上記13の方法。

15. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイソプロピリデン (シクロペンタジエニル - 1 - フルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群から選択される上記 1 4 の方法。

16. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記10の方法。

17. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフエニル) ポロンである上記 16の方法。

l 8. a) アルミニウムアルキルをオレフイン と混合し、

b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、

c) メタロセン-ルイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

20. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.01:1:0.1~5:1: 350の範囲にある上記19の方法。

21. メタロセン:ルイス数:アルミニウムアルキルのモル比が0.5:1:0.5~4:1:2 5の範囲にある上記20の方法。

22. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.02:1:1である上配21の方法。

23. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が.0.01:1:1である上記21の方法。

24. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記16の方法。

25. アルミニウムアルキルがトリエチルアル ミニウムである上記21の触媒。

26.ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス 酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択され る上記18の方法。

特開平3-179005 (10)

27.ルイス酸がトリス(ペンタフルオロフェ ニル)ポロンである上記23の方法。

代 理 人 弁理士 小田島 平 吉 等別 三記的

